DEPOSITED POLYESTER FILM

Patent number:

JP3016728 1991-01-24

Publication date:

MAEDA KOZO; YAMADA KOJI; KUZE KATSURO

Inventor: **Applicant:**

TOYO BOSEKI

Classification:

- international:

B32B15/09; B32B7/02; B32B9/00; B32B15/08; C08J5/18; C08J67/02; C23C14/20; B32B15/08; B32B7/02; B32B9/00; C08J5/18; C08L67/00; C23C14/20; (IPC1-7): B32B7/02; B32B9/00; B32B15/08; C08J5/18; C08J67/02

- european:

Application number: JP19890153135 19890615 Priority number(s): JP19890153135 19890615

Report a data error here

Abstract of JP3016728

PURPOSE:To obtain a deposited polyester film having excellent interlayer adhesive properties to a metal deposited layer and specially excellent adhesive properties in the presence of water by imparting thermal hystory of glass transition temperature or higher to a covered polyester film in deposition for forming an inorganic material deposited layer. CONSTITUTION:Polyester used for a coating layer is substantially water insoluble and moisture dispersible. Dicarboxylic acid component for forming the polyester contains 0.5-5mol% of dicarboxylic acid having sulfonic acid metal base and 50mol% or more of aromatic dicarboxylic acid. Polyester is obtained by using the dicarboxylic acid component and polyhydric alcohol component by means of a melting polycondensation method, and water is added thereto to prepare moisture dispersion. A base material film is coated with aqueous dispersion containing the obtained polyester, thermoset at the glass transition temperature or higher of the polyester film, and aluminum is deposited on the surface of the coating layer of the coated film by a vacuum deposition method. Thus, a deposited polyester film having excellent adhesive properties of an inorganic deposited layer to the base material film is obtained. excellent adhesive properties of an inorganic deposited layer to the base material film is obtained.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

19日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

◎ 公 開 特 許 公 報 (A) 平3−16728

®Int.Cl.5 識別記号 庁内整理番号 B 32 B 15/08 1 0 4 7148-4F 7/02 1 0 5 6804-4F 9/00 A 9045-4F C 08 J 5/18 CFD 8517-4F

❸公開 平成3年(1991)1月24日

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全8頁)

図発明の名称 蒸着ポリエステルフイルム

②特 願 平1-153135

20出 願 平1(1989)6月15日

@発明者前田浩三 滋賀県大津市堅田2丁目1番1号 東洋紡績株式会社総合

研究所内

@発明者山田浩二 滋賀県大津市堅田2丁目1番1号 東洋紡績株式会社総合

研究所内

@発 明 者 久 世 勝 朗 福井県敦賀市東洋町10番24号 東洋紡績株式会社総合研究

所敦賀分室内

⑪出 願 人 東洋紡績株式会社 大阪府大阪市北区堂島浜2丁目2番8号

四代 理 人 弁理士 山本 秀策

明細書

LLEEV - S. TESS S

1. 発明の名称

蒸着ポリエステルフィルム

2. 特許請求の範囲

1. ポリエステル系樹脂でなる基材フィルムの少なくとも片面に被覆層が形成された被覆ポリエステルフィルムの該被覆層表面に、無機物落着層が設けられた蒸着ポリエステルフィルムであって、

核被覆層が、実質的に水不溶性でかつ水分散性 のポリエステルの少なくとも1種を含む樹脂組成 物により形成され、

該実質的に水不溶性でかつ水分散性のポリェステルが、スルホン酸金属塩基を有するジカルポン酸類を 0.5~5 モル%の割合で、そして芳香族ジカルポン酸を50モル%以上の割合で含有するジカルボン酸類;およびグリコール類からなり、

該無機物蒸着層を形成する蒸着処理の前、蒸着 処理中、または蒸着処理の後において、該被覆ポ リエステルフィルムに該被覆層を形成するポリエ ステルのガラス転移温度(Tg)以上の熱履歴が少 なくとも一回付与された。

蕗着ポリエステルフィルム。

2. 前記被覆ポリエステルフィルムが、少なく とも一軸方向に配向された特許請求の範囲第1項 に記載のフィルム。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、包装材料、装飾用材料、各種保護被膜などに用いられる蒸着ポリエステルフィルム、特に蒸着層と基材フィルムとの接着性が、水の存在下においても極めて優れる蒸着ポリエステルフィルムに関する。

(従来の技術)

金属や金属酸化物が蒸着されたポリエステルフィルム、特に金属蒸着ポリエチレンテレフタレートフィルムはガスパリヤー性、水分不透過性、可視・紫外光の遮蔽性、熱線反射性などに優れるため、各種の用途に利用されている。例えば、食品や工業部品用の包装材料、装飾用材料、窓ガラスの遮蔽用材料、金・銀糸用材料、各種保護被膜用

材料などに利用されている。しかし、上記蒸着フィルムの基材層と蒸着層との接着性(密着性)、特に水が存在する場合の接着性は必ずしも充分であるとはいえない。例えば、金属蒸着されたポリエステル系基材フィルムのフィルム表面にポリオレフィン系樹脂でなるヒートシール層が積層されたヒートシールフィルムで食品を包装した場合に、殺菌を目的として煮沸処理を行うと、蒸着層が容易に剝離するという欠点がある。

ポリエステル基材フィルムと金属蒸着層との接着力を改善する方法としては、例えば、特公昭55-232 号公報および特開昭56-16549号公報に、ポリエステルの他に他の共重合体組成物を混合して、まないの大変である。これの表面状態を物理的に変化させる方法が、その表面状態を物理的に変化させる方法が、その協能組成物溶液を塗布して該樹脂組成物の層を形成する方法が開示されている。しかし、これらの方法を採用しても基材フィルムもしくは積

暦フィルムと金属蒸着層との接着性は、いまだ充分にあるとはいえず、特に水(特に熱水)の存在下においてはその接着性が不充分である。さらに、上記方法のうちで、特公昭59-51424号公報に記載の樹脂組成物溶液を塗布する方法においては、有機溶剤が使用されるため引火性や毒性が憂慮され、作業上の危険を伴う。公害発生、省エネルギーなどの点からも好ましくない。

基材フィルムとその表面に形成される被履層しての水の存在下における接着性を高める方法は特別をは、例えば、特公昭55-45835号公報および特と公公等を表する方法が開示されている。この接着性を改善する方法が開示されている。このが表はよれば、基材フィルムに特定の組成の方法はよれば、基材フィルムに特層である。のボは、大力マイルムに積層される層が印刷層である場合には、水の存在下における接着性がなお充分であるはいえない。

ボリエステル基材とそれに積層される層との接着性を向上させる下塗り剤として、例えば特開昭48-37480号公報には、特定のポリエステル系樹脂組成物が開示される。これらの樹脂組成物は基材となるポリエーテルに対する接着性は良好であるが、積層である。これらの樹脂組成的を基材に対する接着性が不充分である。これを強い、上記樹脂組成物を基材に塗布が多い。さらに、上記樹脂組成物を基材に塗布の場合には有機溶剤が使用されるため、上記粉脂組成物を基材に整定をである。

有機溶剤を使用しないで基材フィルム上に下塗り層を形成する方法としては、特公昭54-16557号公報に、含有成分を水溶性に変化させた組成物を含む水性溶液を塗布する方法が開示されている。しかし、使用される組成物が本質的に水溶性であるため、例えば得られた蒸着フィルムは耐水性に乏しいという欠点がある。製造工程において、流溶媒は疎水性の基材フィルムに対して温れが悪く、均一な塗膜が得られにくいという欠点もある。

このように、金属などの無機蒸着層とポリエステル系基材フィルムとの接着性、特に水の存在下における接着性が良好であり、例えば得られた製品をポイル処理することが可能であるような蒸着ポリエステルフィルムは得られていないのが現状である。

(発明が解決しようとする課題)

本発明は上記従来の課題を解決するものであり、 その目的とするところは、金属蒸着層との層間接 着性、特に水の存在下における接着性に優れた蒸 着ポリエステルフィルムを提供することにある。

(課題を解決するための手段および作用)

本発明の蒸着ポリエステルフィルムは、ポリエステル系樹脂でなる基材フィルムの少なくとも片面に被覆層が形成された被覆ポリエステルフィルムの該被覆層表面に、無機物蒸着層が設けられた蒸着ポリエステルフィルムであって、該被覆層が、実質的に水不溶性でかつ水分散性のポリエステルの少なくとも1種を含む樹脂組成物により形成され、該実質的に水不溶性でかつ水分散性のポリエ

ステルが、スルホン酸金属塩基を有するジカルボン酸類を 0.5~5 モル%の割合で、そして芳香族ジカルボン酸を50モル%以上の割合で含有するジカルボン酸類;およびグリコール類からな著しての改類である蒸着処理の前、蒸着過程の後において、該被覆壁を形成するボリエテルフィルムに該被覆層を形成するポリエテルのガラス転移温度(Tg)以上の熱履歴が少かされる。

本発明の蒸着ポリエステルフィルムに用いられる基材フィルムとしては、熱可塑性ポリエステルスを制脂のフィルム、例えば、ポリエチレンテレフタレート、ポリブチレンテレフタレート、ポリブチレンテレフタレートを2のフィルムが好適である。特にその成分の80%以上がポリエチレンテレフタレートに相当する(つまりテレフタル酸成分およびエチレングリコール成分が全成分の80%以上である)共重合ポリエステルフィルム、またはポリエチレンテレフタレートを80%以上の割合で含有

するポリエステルブレンドフィルムが好適に用い られる。このような共重合ポリエステルフィルム またはポリエステルブレンドフィルムの。上記ポ リエチレンテレフタレート成分以外のポリエステ ル成分は、任意のポリエステル成分であり得る。 そのようなポリエステルを構成するジカルボン酸 成分としては、芳香族、脂肪族および脂環族のジ カルポン酸がいずれも使用され得る。芳香族ジカ ルポン酸としては、イソフタル酸、オルソフタル 酸、2.6 -ナフタレンジカルポン酸などが、脂肪 族ジカルボン酸としては、コハク酸、アジピン酸。 セパシン酸、シュウ酸などが、そして、脂漿族ジ カルポン酸としては、1,3-シクロペンタンジカ ルポン酸、 1.4-シクロヘキサンジカルポン酸な どがある。芳香族ジカルポン酸としては、p-ヒ ドロキシ安息香酸などのオキシ酸の一部が好適に 利用される。上記ポリエステルを構成するグリコ ール成分としては,炭素数2~8個の脂肪族グリ コールまたは炭素数6~12個の脂環族グリコール が好通である。このようなグリコールとしては、

エチレングリコール、1、2 ープロパンジオール、1、3 ープロパンジオール、1、4 ーブタンジオール、ネオペンチルグリコール、1、6 ー へキサンジオール、1、2 ーシクロヘキサンジメタノール、1、3 ーシクロヘキサンジメタノール、1、4 ーシクロヘキサンジメタノール、ウロヘキサンジメタノール、ウローキシレングリコール、ジェチレングリコール、トリエチレングリコールなどがある。この他、脂肪族グリコールとしてポリェーテルグリコールを使用することも可能であり、それにはポリエチレングリコール、ポリプロピレングリコール、ポリテトラメチレングリコールなどがある。

これらの酸成分とジカルボン酸成分とは、通常の方法により重合(あるいは共重合)されてポリエステルが調製される。このポリエステルは、必要に応じて、適宜混合され、通常、溶融・押出により、あるいは溶剤に溶解させてキャスティングすることによりフィルム(基材フィルム)が得られる。使用される基材フィルムは、必要に応じて、一軸もしくは二軸延伸される。

上記基材フィルム表面に形成される被覆層に用 いられるポリエステルは実質的に水不溶性でかつ 水分散性であり、該ポリエステルを構成するジカ ルポン酸成分は、そのうちの 0.5~5 モル%が、 上記のように、スルホン酸金属塩(金属スルホネ ートを有する) 基を持つジカルボン酸であり、か つ50モル%以上が芳香族ジカルボン酸である。こ こで「実質的に水不溶性である」とは、試験すべ き重合体を80℃の熱水に浸漬し撹拌しても、この 熱水中に該重合体が消散しないことをいう。さら に具体的には、試験すべき重合体をチップ状とし、 これを大過剰の熱水 (80℃) に入れ、24時間撹拌 を行なったときに、該重合体の重量の減少が5重 置%以下であることをいう。このようなポリエス テルに含有されるスルホン酸金属塩基含有ジカル ポン酸としては、スルホテレフタル酸、5-スル ホイソフタル酸、4-スルホフタル酸、4-スル ホナフタレンー2.7ージカルポン酸。5〔4ース ルホフェノキシ〕イソフタル酸などの金属塩が挙 げられる。特に5-ナトリウムスルホイソフタル

酸、ナトリウムスルホテレフタル酸が好適である。このようなジカルボン酸の量が 0.5モル%を下まわると、得られるポリエステルを含む組成物の水に対する分散性が損なわれ、その結果、均一の被 複 で か で が で な り 、 得られる 被 復 フィルム と な ち 者 性 が 低 下 す る 。 逆 に 5 若 暦 と の 接 者 性 能 が 低 下 で お け る る か ルボン酸 は 、 の 存 在 下 に お け る る か ルボン酸 は 、 の 水 に 対 す る が 似 は 、 の 水 に 対 な な な な が が な な が が が が に よって も 異なる)を 損なわない 範囲に おいて、 少量であることが 好ましい。

上記スルホン酸金属塩基を有するジカルボン酸以外のジカルボン酸としては、芳香族、脂肪族、脂環族のジカルボン酸がいずれもが使用され得るが、芳香族ジカルボン酸が50モル%以上、好ましくは70モル%以上の割合で含有される。芳香族ジカルボン酸としては、テレフタル酸、イソフタル酸、オルソフタル酸、2.6ーナフタレンジカルボン酸などがある。芳香族ジカルボン酸が過少であ

ると、得られるポリエステルを含む組成物により 形成される被膜の機械的強度、水存在下(特に熱 水存在下)における接着性に劣る。

脂肪族ジカルボン酸としては、コハク酸、アジ ピン酸、セパシン酸などが、脂環族ジカルボン酸 としては、 1,3-シクロペンタンジカルボン酸. 1.2-シクロヘキサンジカルボン酸。 1.3-シク ロヘキサンジカルボン酸。 1,4-シクロヘキサン ジカルボン酸などが挙げられる。これらの非芳香 族ジカルポン酸成分のうち脂肪族ジカルボン酸は. 得られるポリエステルを含む組成物の水分散性や 該ポリエステルを塗布して得られる被覆フィルム の常温での接着性を向上させるのに有効である場 合もあるが、過剰であると得られるポリエステル を含む組成物により形成される被膜の機械的強度 や熱水存在下での接着性を低下させる。脂環族ジ カルポン酸は、得られる被覆フィルムの水存在下 における接着性能を高める場合もあるが、過剰で あると得られるポリエステルの水分散性を低下さ せる.

被覆層に用いられるポリエステルに含有されるグリコール成分としては、炭素数 2 ~ 8 個の脂肪族グリコールまたは炭素数 6 ~ 12 個の脂環族グリコールが用いられる。このようなグリコールとしては、エチレングリコール、 1,2-プロパンジオール、 1,4-ブタンジオール、 1,3-プロパンジオール、 1,6-ヘキサンジメタノール、 1,4-シクロヘキサンジメタノール、 1,4-シクロヘキサンジメタノール、 ジェチレングリコール、 シェチレングリコール、 ジェチレングリコール、 ジェチレングリコール などがある。 炭素数12を超えるピスフェノール 系化合物なども好適に用いられ得る。

上記ジカルボン酸成分と多価アルコール成分と を用い、通常、溶融重縮合法により、ポリエステ ルが調製される。例えば、上記各成分を直接反応 させて水を留去しエステル化するとともに、 重縮 合を行なう直接エステル化法: あるいは上記ジカ ルボン酸成分のジアルキルエステルとグリコール 成分とを反応させてアルコールを留出しエステル 交換を行わせるとともに重縮合を行なうエステル 交換法などにより調製される。溶融重合法の他、 溶液重縮合法, 界面重縮合法なども採用され得る。

このようにして得られる水不溶性かつ水分散性のポリエステルは、そのガラス転移温度(Tg)が、通常100 C以下である。ガラス転移温度は、好ましくは80 C以下、さらに好ましくは20~80 Cである。ガラス転移温度が 100 Cを越えると、該ポリエステルを含む組成物を基材フィルムに塗布するときの遺膜性がやや悪い。上記ガラス転移温度の下限値は、得られる被覆フィルムのプロッキング性や耐熱水性を考慮すると、20 C以上であることが好ましい。

被履曆を形成する組成物には、上記水不溶性ポリエステルが、通常、90~100 重量%の割合で含有される。このポリエステルに加えてその他の、水溶性、水分散性または水乳化性樹脂(これらを総称して水性樹脂とする)が含有されていてもよい。そのような水性樹脂としては、ポリウレタン系樹脂、アクリル系樹脂、ピニリデン系樹脂、ア

タジェン系共重合樹脂(スチレンーブタジェン共 重合体、アクリロニトリルーブタジェン共重合体 など)、クロロブレン系樹脂、シリコーン系樹脂、 フッ素系樹脂(フッ化ピニリデン、フッ化ポリオ レフィンなど)などが好適である。

上記組成物には、さらに架橋性を有する樹脂成分が加えられていてもよい。それには例えば、メラミン系、エポキシ系、アジリジン系、ウレタン系などの樹脂がある。

組成物には、さらに他の添加剤が含有されていてもよい。それには例えば、シリカ、炭酸カルル ウム、カオリナイト、アルミナ、タルク、硫酸 パリウムなどの無機不活性粒子;ベンググアナを といずれも粒径0.01~10μm 程度)があり、これらを添加することにより、滑り性や耐じて銀系の制電剤:防腐剤:消泡剤:紫外線吸収剤などが用いられ得る。添加剤の種類および量は、得られる被覆フィルムの水の存在下にお

ける蒸着層との層間接着力を大きく阻害しない限 り特に制限されない。

基材フィルム上に被覆されるべき上記組成物は、 種々の方法により水性分散液とされる。例えば、 上記ポリエステル微粒子を熱水中に加えて強撹拌 下で分散させる方法;上記水不溶性ポリエステル を水溶性有機化合物とともに水に分散させる方法 などが採用され得る。これらのうち、水溶性有機 化合物 (通常、有機溶剤) を用いる方法が特に好 適である。使用される有機化合物は、その沸点が 通常、60~200 ℃であり、20℃で1 ℓの水に対す る溶解量が20g以上の化合物が用いられる。それ には、脂肪族および脂環族のアルコール、エーテ ル、エステル、ケトンなどがある。アルコール類 としては、メタノール、エタノール、イソプロパ ノール、 n ープタノールなどの 1 価アルコール類 ;エチレングリコール. プロピレングリコールな どのグリコール類:およびメチルセロソルブ、エ チルセロソルブ、 n ープチルセロソルプなどのグ リコール誘導体がある。エーテル類としては、ジ

オキサン.テトラヒドロフランなどが:エステル 類としては、酢酸エチルなどが:ケトン類として は、メチルエチルケトンなどがある。これらの水 溶性有機化合物は、2種以上を併用することもで きる。上記化合物のうち、水への分散性、および フィルムへの塗布性能からブチルセロソルブおよ びエチルセロソルブが好適に用いられ得る。

このような水溶性有機化合物を用いて上記ポリエステルの水性分散液を調製するには、該ポリエステルチップと上記水溶性有機化合物とを50~200 でで混合し、これに水を加えて撹拌し、分散させる方法;上記50~200 でで混合して得られる混合物を水に加えて撹拌し、分散させる方法;あるいは、上記ポリエステル、水溶性有機化合物および水の3者を40~120 でで撹拌し分散させる方法が採用される。分散のために乳化剤を使用することも可能であるが、得られる被覆膜の耐水性が著しく低下するため好ましくない。

上記ポリエステルの分散液を調製し、さらに必 ティング法、エアーナイフコーティング法など既 要に応じて上記の各種添加物が、加えられ、ある 知の方法がいずれも採用され得る。塗工量は、目

いは上記分散工程においてこれらの添加剤が適宜 添加されて均一な水系分散液が調製される。

上記水系分散液は、上記基材フィルム上に既知 の方法により塗工される。例えば、溶融・押出に より得られた未延伸の基材フィルム、該未延伸フ ィルムを一軸もしくは二軸延伸した基材フィルム 上に上記分散液の塗工が行われ、必要に応じてさ らに延伸および後加熱処理による熱固定が行われ る。未延伸または、一軸方向に延伸した基材フィ ルム上に分散液を塗工し、さらに一軸または二軸 延伸し、熱処理して得られる二軸配向フィルムが、 被覆暦の密着性、経済性などの点から好適である。 特に作業性の面からは、一軸延伸した基材フィル ム上に分散液を塗工し、次に直交する方向に延伸 して二軸延伸フィルムを得る方法が好適である。 上記水性分散液の塗工には、ロールコーティング 法(グラピア法、リバース法など)、ナイフコー ティング法。ロッドコーティング法、ノズルコー ティング法。エアーナイフコーティング法など既

的に応じて決められるが、通常、二軸延伸などを行い最終的に得られる被覆フィルムの単位面積(m³)上に存在する組成物量は、 0.005~5 g , 好ましくは0.01~1 g である。 墜工量が0.005g/m²を下まわると所期の効果が得られず、 5 g/m²を越えると得られる被覆フィルムのブロッキングが生じやすい。組成物水分散液を墜工する際には、必要に応じて、基材フィルム表面にコロナ処理、または物理的、化学的表面処理が行われてもよい。

このようにして得られる被覆ポリエステルフィルを 無機物としては、金属、金属酸化物、金属以外の無機酸化物などが用いられる。上記金属としては、金、銀、アルミニウム、亜鉛、錫、銅、ニッケル、チタン、インジウム、マンガン、パラジウム、チタン、インジウムなどが用いられる。特にない、サタン、インジウムなどが用いられる。特にない、は、1種もして、1種の大きな、1種以上が組み合わせて用いられる。これらは、2種以上が組み合わせて用いられる。これらの無機物は、通常の方法で上記被覆フィルムの

履膜表面に蒸着される。真空蒸着法などが好適に 用いられる。

本発明方法においては、上記蒸着処理の前、蒸 若処理中、または蒸着処理の後の任意の工程にお いて、被置ポリエステルフィルムに対して、少な くとも1回の熱腹壁が付与される。この熱履歴は 該フィルムが被覆層に用いられるポリエステルの ガラス転移温度 (Tg) 以上の温度となるように付 与される。このような熱履歴を与える工程は、被 覆ポリエステルフィルムの延伸時。 熱固定処理時, 二軸延伸フィルムにおいては、二軸延伸後で蒸着 処理前、蒸着処理中、蒸着後など、基材ポリエス テルフィルムに被覆層が形成された後であれば、 いずれの工程であってもよい。好ましくは蒸着処 理中または蒸着処理後の、熱処理工程においてフ ィルムにtg以上の温度が付与される。該フィルム の上記製造工程において加熱温度がTgよりも低い 場合には、被覆層と基材フィルムとの接着性およ び被覆層と蒸着層との接着性が低い。特に水存在 下における接着力が著しく低下する。

このようにして得られる蒸着ポリエステルフィ ルムは、各種用途に用いられる。特に、被覆層上 に金属や金属酸化物を蒸着して得られる蒸着層上 に、各種樹脂素材でなるシートもしくはフィルム を積層して食品包装材料などに好適に利用するこ とが可能であり、このような積層体は熱水中に浸 漬しても剝離が起こらない。上記積層すべきシー トやフィルムを構成する樹脂材料としては、ポリ エチレン、ポリプロピレン、各種アイオノマー。 エチレンー酢酸ピニル共重合体、ポリ塩化ピニリ デン共重合体、ポリエステル、ポリアミドなどが 用いられる。本発明の蒸着ポリエステルフィルム は、このように、基材フィルム上に特定の組成を 有する樹脂組成物が積層され、該被覆層上に蒸着 暦が形成され、かつ上記の任意の工程において所 定の温度で熱処理がなされている。そのため、基 材と被覆との層間接着性、および被覆層と蒸着層 との質問接着性に優れる。特に水の存在下におけ る接着性に極めて優れる。そのため、本発明の蒸 着ポリエステルフィルムは、熱水殺菌処理などが 行われる食品包装用フィルムとして特に好適に用 いられる。

(実施例)

以下に本発明を実施例について述べる。

実施例1 (A) 被雇履に用いるポリマー

水系分散液を得た。

上記ポリエステルの水系分散液を、イオン交換 水およびイソプロピルアルコールの等量混合液中 に加え、樹脂固形分が5%の均一な分散液を得た。

- (B) 蒸着フィルムの調製:ポリエチレンテレフタレートを 280~300 ℃で溶融押出し、15℃の冷却ロールで冷却して、厚さ約150 μ m の未延伸フィルムを得た。この未延伸フィルムを、周速の関で縦方向に 3.5倍延伸した。次ので、(A) 項で得られたポリエスを強にした。次分散で乾燥し、カウェンターで98℃で熱団でからに 3.5倍延伸し、さらに200 ~ 210℃で熱団定し、厚さ12μ m の二軸延伸コーティングボは固定ステルムを得た。最終的なで表現であった。最近では、真空流着ににののフィルムを 800人の厚みに落着した。このフィルム温度は85℃となるようにした。
 - (C) 蒸着フィルムの性能評価:(B) 項で得られ

%の割合で使用し、そしてネオペンチルグリコールの代わりにシクロヘキサンジメタノールをグリコール成分の40%の割合で使用し、ガラス転移温度が76℃のポリエステルを得たこと以外は実施例1と同様である。

実施例3

ジカルボン酸成分としてジメチルテレフタレート(29モル%)、ジメチルイソフタレート(29モル%)、アジピン酸(40モル%)、および5ースルホイソフタル酸ナトリウム(2 モル%)を用い、ガラス転移温度15℃のポリエステルを得たこと、および蒸着時のフィルム温度を25℃としたこと以外は実施例1と同様である。

実施例 4

コート剤を二軸延伸処理後に塗布したこと、およびコート剤塗布後60℃の熱風でフィルムを乾燥させたこと以外は実施例1と同様である。

比較例1

コート剤を塗布しなかったこと以外は、実施例 1と同様である。 た蒸着フィルムの蒸着層表面に厚さ60μmの未延伸ポリプロピレン(PP)シートを通常のドライラミネート法により積層した後、エージング処理を行った。得られた積層体を15㎜幅の短冊状にカットし、95℃以上の沸騰水に30分間浸漬した(ボイル処理)。別のサンプルを用いて 120℃の高圧水中で30分間浸漬処理する実験(レトルト処理)も行なった。

上記未処理、ボイル処理およびレトルト処理後の積層体の端部のPPフィルムと基材フィルムとを一部剝離し、剝離した端部をそれぞれ東洋ボールドウィン社製テンシロンのチャックに固定し、200m/分の速度で長さ方向に引っ張り、T型剝離を行なった。同様の条件下において剝離界面に水滴をつけつつ行なう剝離実験を別に行なった。それぞれの層間接着力(g/15㎜)を下表に示す。後述の実施例 2 ~ 4 および比較例 1 ~ 2 の結果についてもあわせて下表に示す。

実施例2

エチレングリコールをグリコール成分の60モル

比較例2

蒸着時のフィルム温度を25℃としたこと以外は、 実施例4と同様である。

(以下余白)

	被復暦 ポリエステル のTg	被覆フィルムの 熱履歴		· 落着層の層間接着力(g /15 ma)					
				処理なし		ポイル処理		レトルト処理	
		蒸着時	落著以外 (最高)	水なし	水付加	水なし	水付加	水なし	水付加
実施例 1	69°C	85℃	200℃	450	340	340	320	330	290
実施例 2	76℃	85℃	200℃	460	390	360	325	330	320
実施例3	15℃	∙ 25℃	200℃	410	300	320	290	290	270
実施例 4	69℃	85℃	60℃	390	330	330	310	320	280
比較例 1	-	85℃	200℃	250	20	60	0	20	o
比較例 2	69℃	25℃	60℃	300	120	240	50	130	0

表から、本発明の蒸着ポリエステルフィルムは、 基材フィルムと蒸着層とが熱水存在下にお対しても 優れた接着性を示すことがわかる。これに対しルを 会発明で使用される所定の組成のポリエスないとを 会が組成物ではなる被覆層が形成されていることが明 らかである。は接着性が不充分であのポリエスないとが明 らかで含む組成物でなる被覆層が形成された場合 テルを含む組成物でなる被覆層が形成された場合 であって。 があっては対して該ポリス合 であって。 が付与されなかったは熱水で かのTg以上の熱層とが付与されない。 というな接着効果、特に熱水を例 というな接着効果が得られない(比較例 2)。

(発明の効果)

本発明によれば、このように、無機物蒸着層を 有し、該層と基材フィルムとの接着性に優れた蒸 着ポリエステルフィルムが得られる。蒸着層と基 材フィルムとの接着力は水、特に熱水の存在下に おいても充分である。このような蒸着フィルムは 食品包装用フィルム、装飾用材料、各種保護フィ ルムなどの用途に利用され、特に熱水による加熱 処理が行われる食品包装用フィルムに好適に用い られる。

以 上

代理人 弁理士 山本秀策